

(30) Données relatives à la priorité:

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale	e: WO 99/03819
C07C 211/63, 217/84, A61K 7/13, C07D 295/14	A1	(43) Date de publication internationale:	28 janvier 1999 (28.01.99)

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/01534
- (22) Date de dépôt international: 13 juillet 1998 (13.07.98)
- 97/09027 16 juillet 1997 (16.07.97) FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): L'OREAL [FR/FR]; 14, rue Royale, F-75008 Paris (FR).
- (72) Inventeurs; et
  (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): GENET, Alain [FR/FR]; 9, rue des Coquelicots, F-93600 Aulnay sous Bois (FR). LAGRANGE, Alain [FR/FR]; 5, rue de Montry, F-77770 Coupvray (FR).
- (74) Mandataire: MISZPUTEN, Laurent; L'Oréal DPI, 90, rue du Général Roguet, F-92583 Clichy Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

- (54) Title: NOVEL CATIONIC OXIDATION BASES, THEIR USE FOR OXIDATION DYEING OF KERATIN FIBRES, DYEING COMPOSITIONS AND DYEING METHODS
- (54) Titre: NOUVELLES BASES D'OXYDATION CATIONIQUES, LEUR UTILISATION POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES, COMPOSITIONS TINCTORIALES ET PROCEDES DE TEINTURE

#### (57) Abstract

The invention concerns novel monobenzene oxidation bases comprising at least one cationic group Z bearing at least a cyclized or non-cyclized quaternary ammonium unit, their use for oxidation dyeing of keratin fibres, dyeing compositions containing them and oxidation dyeing methods using them.

#### (57) Abrégé

L'invention a pour objet de nouvelles bases d'oxydation monobenzéniques comportant au moins un groupement cationique Z porteur d'au moins un motif ammonium quaternaire cyclisé ou non, leur utilisation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, les compositions tinctoriales les contenant, ainsi que les procédés de teinture d'oxydation les mettant en œuvre.

•		
•		

WO 99/03819 PCT/FR98/01534

# NOUVELLES BASES D'OXYDATION CATIONIQUES, LEUR UTILISATION POUR LA TEINTURE D'OXYDATION DES FIBRES KERATINIQUES, COMPOSITIONS TINCTORIALES ET PROCEDES DE TEINTURE

1

L'invention a pour objet de nouvelles bases d'oxydation monobenzéniques comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées et des chaînes aliphatiques contenant au moins un cycle saturé quaternisé, leur utilisation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, les compositions tinctoriales les contenant, ainsi que les procédés de teinture d'oxydation les mettant en œuvre.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions tinctoriales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en particulier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraaminophénols, des composés hétérocycliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydative à des composés colorés et colorants.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des coupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains composés hétérocycliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

15

20

15

20

25

30

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans inconvénient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne tenue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être enfin les moins sélectifs possible, c'est à dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abîmée) entre sa pointe et sa racine.

Il a déjà été proposé, notamment dans le brevet US 5,139,532, d'utiliser certains dérivés cationiques de paraphénylènediamines, à savoir plus précisément des paraphénylènediamines dont un des groupements amino est monosubstitué par une chaîne aliphatique quaternisée, pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques dans des nuances intenses et plus rouges que celles obtenues habituellement en mettant en œuvre des paraphénylènediamines classiques, c'est à dire ne portant pas de groupement cationique. Toutefois, l'utilisation des paraphénylènediamines décrites dans ce brevet antérieur ne permet pas d'obtenir une riche palette de couleurs et, de plus, les colorations obtenues ne donnent pas toujours entière satisfaction du point de vue de leur résistance vis à vis des diverses agressions que peuvent subir les cheveux (action de la lumière, de la transpiration, des shampooings, etc...).

Or, la demanderesse vient maintenant de découvrir, de façon totalement inattendue et surprenante, que certaines nouvelles bases d'oxydation monobenzéniques de formule (I) définie ci-après comportant au moins un groupement cationique Z, Z étant choisi parmi des chaînes aliphatiques quaternisées et des chaînes aliphatiques contenant au moins un cycle saturé

15

20

25

quaternisé, non seulement conviennent pour une utilisation comme précurseurs de colorant d'oxydation, mais en outre qu'elles permettent d'obtenir des compositions tinctoriales conduisant à des colorations puissantes couvrant une large palette de couleurs et présentant d'excellentes propriétés de résistances aux différents traitements que peuvent subir les fibres kératiniques. Enfin, ces composés s'avèrent être aisément synthétisables.

Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet de nouveaux composés de formule (I) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $NH_2$ 
 $(I)$ 

dans laquelle:

•  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un atome d'halogène ; un groupement Z ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ ) carbonyle ; un radical aminoalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle ; un radical N-Z-aminoalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle ; un radical N-Alkyl(N-N-dialky

10

15

20

25

30

C<sub>6</sub>)aminosulfonyl-alkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>un C<sub>6</sub>)aminosulfonylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical carbamyle; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle; un radical N,N-dialkyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle; un radical carbamylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ ; un radical alcoxy( $C_1$ - $C_6$ )alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical trifluoroalkyle en  $C_1\text{-}C_6$  ; un radical cyano ; un groupement  $\mathsf{OR}_6$  ou  $\mathsf{SR}_6$  ; un groupe amino radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxy, protégé par un trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C<sub>1</sub>- $N-alkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl(C_1-C_6)carbonyle, N,N-dialkyl(C_1-C_6)aminoalkyl($ C<sub>6</sub>)carbonyle, C<sub>6</sub>)aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, carbamyle, N-alkyl(C<sub>1</sub>-N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle, C<sub>6</sub>)carbamyle, N-Z-aminosulfonyle, aminosulfonyle, N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, ou par groupement Z; ou un radical aminoalkyle en C1-C6 dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ , alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle, N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamyle N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupement Z;

•  $R_6$  désigne un radical alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ ; un groupement Z; un radical alcoxy( $C_1$ - $C_6$ )alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical carbamylalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical N-alkyl(N-N-dialkyle en N-N-dialkyle en N-N-dial

 $C_6) aminosulfonylalkyle\ en\ C_1-C_6\ ;\ un\ radical\ alkyl(C_1-C_6) sulfonylalkyle\ en\ C_1-C_6\ ;\ un\ radical\ alkyl(C_1-C_6) sulfonylalkyle\ en\ C_1-C_6\ ;\ un\ radical\ alkyl(C_1-C_6) carbonylalkyle\ en\ C_1-C_6\ ;\ un\ radical\ aminoalkyle\ en\ (C_1-C_6)\ ;\ un\ radical\ alkyle\ (C_1-C_6)\ ;\$ 

10

15

20

25

30

5

A représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle;

 R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un groupement Z; un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alcoxy(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle en C1-C6; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical thiocarbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical trifluoroalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical sulfoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfinylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-alkyl(C1-C6)aminosulfonylalkyle en C1-C6; un radical  $N_1N_2-dialkyl(C_1-C_6)$ aminosulfonylalkyle en  $C_1-C_6$ ; un radical alkyl( $C_1-C_6$ ) C<sub>6</sub>)carbonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle en C1-C6, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle ou N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>- $C_6$ )carbamyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupement Z;

• Z représente un groupement de formule (II) suivante :

$$\begin{array}{c|c}
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\$$

dans laquelle:

 B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, et pouvant porter une ou plusieurs fonctions cétone;

10

15

20

5

 R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub>, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C1-C6, un radical trialkyl(C1-C6)silanealkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> ou un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> dont l'amine est protégée par un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle; deux des radicaux R7, R8 et R9 peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes tel que par exemple un cycle pyrrolidine, un cycle pipéridine, un cycle pipérazine ou un cycle morpholine, ledit cycle pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical trialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)silanealkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical amido, un radical aldéhydo, un radical carboxyle, un radical

alkylcarbonyle en  $C_1$ - $C_6$ , un radical thio, un radical thioalkyle en  $C_1$ - $C_6$ , un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle ou alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle;

- I'un des radicaux R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub> peut également représenter un second groupement Z identique ou différent du premier groupement Z;
  - X représente un anion monovalent ou divalent et est de préférence choisi parmi un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;
  - $R_{10}$  représente un radical alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ , un radical aminoalkyle en  $C_1$ - $C_6$  dont l'amine est protégée par un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle ou alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle; un radical carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical cyanoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical trifluoroalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical trialkyl( $C_1$ - $C_6$ )silanealkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical sulfonamidoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfinylalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )cetoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical  $C_1$ - $C_$

25

30

10

15

20

- x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
  - lorsque x = 0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux  $R_7$  à  $R_9$ ;
- lorsque x = 1, alors deux des radicaux R<sub>7</sub> à R<sub>9</sub> forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6

chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé ;

#### étant entendu:

- 5 que le nombre de groupements Z est au moins égal à 1 ;
  - que lorsque A représente un groupement -NR<sub>4</sub>R<sub>5</sub> dans lequel R<sub>4</sub> ou R<sub>5</sub> représente un groupement Z dans lequel le bras de liaison B représente une chaîne alkyle comportant une fonction cétone, alors ladite fonction cétone n'est pas directement rattachée à l'atome d'azote du groupement -NR<sub>4</sub>R<sub>5</sub>;

10

15

20

25

et à l'exclusion du iodure 4-amino 2-fluoro N-(triméthylammonium-éthyl) aniline, du iodure de 4-amino 2-trifluorométhyl N-(triméthylammonium-éthyl) aniline ; du iodure de 4-amino 2-cyano N-(triméthylammonium-éthyl) aniline ; du iodure de 2-(4-aminophénylamino)éthyl-triméthyl ammonium ; du chlorure de 4-amino 3-méthyl N-éthyl, N-(triméthylammonium-éthyl) aniline et de leurs sels d'addition avec un acide.

Comme indiqué précédemment, les colorations obtenues avec la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention sont puissantes et couvrent une large palette de couleurs. Elles présentent de plus d'excellentes propriétés de résistance vis à vis de l'action des différents agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ondulation permanente, transpiration, frottements).

Dans la formule (I) ci-dessus les radicaux alkyle et alcoxy peuvent être linéaires ou ramifiés.

Parmi les composés de formule (I) ci-dessus, on peut notamment citer :

- le chlorure de [2-(2,5-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium monohydrate;
- le dichlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;

- le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)ammonium;
- le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le chlorure de {2-[(4-aminophényl)-méthyl-amino]-éthyl}-triméthyl-ammonium ;
- 5 le chlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-2-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
  - le chlorure de [4-(4-amino-3-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
  - le chlorure de 1-{[5-amino-2-(2-hydroxyéthylamino)-phénylcarbamoyl]-méthyl} 1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;

et leurs sels d'addition avec un acide.

- 15 Parmi ces composés de formule (I), on préfère plus particulièrement :
  - le chlorure de [2-(2,5-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium monohydrate;
  - le chlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
  - le chlorure de {2-[(4-aminophényl)-méthyl-amino]-éthyl}-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)ammonium;
- 25 et leurs sels d'addition avec un acide.

Les composés de formule (I) conformes à l'invention peuvent être facilement obtenus, selon des méthodes bien connues de l'état de la technique :

 - soit par réduction des composés nitrés cationiques correspondants (paranitranilines cationiques ou para-nitrophénols cationiques),

10

15

25

30

- soit par réduction des composés nitrosés cationiques correspondants (obtenus par exemple par nitrosation d'une aniline tertiaire ou d'un phénol correspondant),
- soit par réduction des composés azoïques cationiques correspondants (coupure réductrice).

Cette étape de réduction (obtention d'une amine aromatique primaire) qui confère au composé synthétisé son caractère de composé oxydable (de base d'oxydation) suivie ou non d'une salification, est en général, par commodité, la dernière étape de la synthèse.

Cette réduction peut intervenir plus tôt dans la suite des réactions conduisant à la préparation des composés de formule (I), et selon des procédés bien connus il faut alors "protéger" l'amine primaire créée (par exemple par une étape d'acétylation, de benzènesulfonation, etc...), faire ensuite la ou les substitutions ou modifications désirées (y compris la quaternisation) et terminer par la "déprotection" (en général en milieu acide) de la fonction amine.

De même la fonction phénolique peut être protégée selon des procédés bien connus par un radical benzyle ("déprotection" par réduction catalytique) ou par un radical acétyle ou mésyle ("déprotection" en milieu acide).

Lorsque la synthèse est terminée, les composés de formule (1) conformes à l'invention peuvent, le cas échéant, être récupérés par des méthodes bien connues de l'état de la technique telles que la cristallisation ou la distillation.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation des composés de formules (I) conformes à l'invention à titre de base d'oxydation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux.

10

L'invention a également pour objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend à titre de base d'oxydation, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé de formule (I) conforme à l'invention.

Le ou les composés de formule (I) conformes à l'invention représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau.

15 A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, tels que l'éthanol et l'isopropanol; le glycérol; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entre 5 et 30 % en poids environ.

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques.

25

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartrique, l'acide citrique, l'acide lactique, les acides sulfoniques.

5

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines telles que les mono-, di- et triéthanolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (III) :

$$R_{11}$$
  $R_{13}$   $R_{14}$  (III)

10

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ;  $R_{11}$ ,  $R_{12}$ ,  $R_{13}$  et  $R_{14}$ , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_6$  ou hydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ .

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut encore contenir, en plus 15 des colorants définis ci-dessus, au moins une base d'oxydation additionnelle qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et lesquelles parmi on peut notamment les paraphénylènediamines différentes des composés de formule (I) conformes à l'invention, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols différents des 20 composés de formule (I) conformes à l'invention, les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.

25

Parmi les paraphénylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, la paraphénylènediamine, la paratoluylènediamine, la 2,6-diméthyl paraphénylènediamine, la 2-β-hydroxyéthyl paraphénylènediamine, la 2-n-propyl paraphénylènediamine, 2-isopropyl la paraphénylènediamine,  $N-(\beta-hydroxypropyl)$ paraphénylènediamine, la N,N-bis-(β-hydroxyéthyl) paraphénylènediamine, 4-amino la N-(β-méthoxyéthyl) aniline, les

10

15

20

25

30

paraphénylènediamines décrites dans la demande de brevet français FR 2 630 438, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bis-phénylalkylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) 1,3-diamino propanol, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4'-aminophényl) éthylènediamine, la N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(β-hydroxyéthyl) N,N'-bis-(4-aminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(4-méthylaminophényl) tétraméthylènediamine, la N,N'-bis-(éthyl) N,N'-bis-(4'-amino, 3'-méthylphényl) éthylènediamine, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amino 3-fluoro phénol, le 4-amino 3-hydroxyméthyl phénol, le 4-amino 2-méthyl aminométhyl) phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2-amino 6-méthyl phénol, le 5-acétamido 2-amino phénol, et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques et les dérivés pyrazoliques.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation additionnelles représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

10

15

20

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

Les coupleurs utilisables dans les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés indoliques, les dérivés indoliniques, les dérivés pyridiniques et les pyrazolones, et leurs sels d'addition avec un acide.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol, le 3-amino phénol, le 1,3-dihydroxy benzène, le 1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzène, le 2,4-diamino 1-(β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-(2,4-diaminophénoxy) propane, le sésamol, l'α-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 6-hydroxy indoline, la 6-hydroxy benzomorpholine, la 2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, le 1-H 3-méthyl pyrazole 5-one, le 1-phényl 3-méthyl pyrazole 5-one, et leurs sels d'addition avec un acide.

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

D'une manière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (composés de formule (I), bases d'oxydation additionnelles et coupleurs) sont notamment choisis parmi les

10

15

chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.

La composition tinctoriale conforme à l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-ioniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antioxydants, des agents de pénétration, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents de conditionnement tels que par exemple des silicones, des agents filmogènes, des agents conservateurs, des agents opacifiants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

20

La composition tinctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

25

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en œuvre la composition tinctoriale telle que définie précédemment.

Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie précédemment, la couleur étant révélée à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

Selon une forme de mise en œuvre préférée du procédé de teinture de l'invention, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition tinctoriale décrite ci-dessus avec une composition oxydante contenant, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité suffisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres kératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quoi on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et on sèche.

15

20

10

L'agent oxydant peut être choisi parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

25

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

- La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.
- 10 Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition tinctoriale telle que définie ci-dessus et un second compartiment renferme la composition oxydante telle que définie ci-dessus. Ces dispositifs peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivrer sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositifs décrits dans le brevet FR-2 586 913 au nom de la demanderesse.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans pour autant en limiter la portée.

10

15

#### **EXEMPLES DE PREPARATION**

EXEMPLE DE PREPARATION 1 : Synthèse du monochlorure, dichlorhydrate, monohydrate de [2-(2,5-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

# a) Préparation du méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-nitro-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

La quaternisation de 59,1g (0,2 mole) de N-[2-(2-diéthylamino-éthoxy)-4-nitro-phényl]-acétamide dissous dans 700 ml d'acétate d'éthyle a été faite en ajoutant 20,9 ml (0,22 mole) de diméthylsulfate sous agitation, pendant une heure, à température ambiante.

Le composé quaternisé a précipité.

On a ensuite chauffé le mélange réactionnel pendant une heure à 50°C.

On a essoré les cristaux, réempaté dans le minimum d'éthanol absolu et séché à 50°C sous vide et sur anhydride phosphorique.

On a obtenu 71,3g de cristaux jaune pâle qui fondaient à 141-145°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>16</sub>H<sub>27</sub>N<sub>3</sub>O<sub>8</sub>S était :

	%	C .	Н	Ν	0	S
Calculé		45,60	6,46	9,97	30,37	7,61
Trouvé		45,18	6,44	9,84	30,93	7,49

# b) Réduction du méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-nitro-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

On a chauffé au reflux de l'alcool un mélange de 100 ml d'éthanol à 96°, de 10 ml d'eau, de 50 g de zinc en poudre fine et de 1 g de chlorure d'ammonium. On a ajouté par portions de façon à maintenir le reflux sans chauffage 42,1g (0,1 mole) de méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-nitro-phénoxy)-éthyl]-diéthylméthyl-ammonium préparé à l'étape précédente. La réaction a été exothermique.

10 A la fin de l'addition on a maintenu le reflux pendant 10 minutes supplémentaires.

On a filtré bouillant et évaporé à sec sous pression réduite.

On a obtenu 44,4 g d'une huile jaune pâle de méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-amino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium.

15

20

25

30

3.1

5

# c) Désacétylation du méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-amino-phénoxy)éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

Le méthylsulfate de [2-(2-acétylamino-5-amino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium, obtenu à l'étape précédente (43,9 g), a été mis en solution, à température ambiante et sous agitation, dans 100 ml d'éthanol absolu chlorhydrique environ 5N.

Au bout d'une demi-heure un précipité cristallisé blanc est apparu.

La suspension a été chauffée une heure au reflux de l'alcool pour compléter l'échange d'anions.

On a refroidi, essoré, lavé à l'éthanol absolu et séché à 50°C sous vide et sur potasse.

On a obtenu 28,9g de cristaux blancs qui ont fondu avec décomposition à 110-120°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>13</sub>H<sub>26</sub>N<sub>3</sub>OCl<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O était :

	%	С	Н	N	Ο.	CI
Calculé		42,81	7,74	11,52	8,77	29,16
Trouvé		43,18	7,59	11,30	8,43	29,80

# EXEMPLE DE PREPARATION 2 : Synthèse du dichlorhydrate, dichlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline

5

10

a) Préparation de la N-(3-diméthylamino-propyl)-N',N'-diméthyl-N-(4-nitro-phényl)-propane-1,3-diamine

Sous agitation on a chauffé pendant 2 heures au bain-marie bouillant un mélange de 28,2 g (0,2 mole) de 1-Fluoro-4-nitro-benzène, de 39,4 g (0,21 mole) de N-(3-diméthylamino-propyl)-N',N'-diméthyl-propane-1,3-diamine et de 27,6 g (0,2 mole) de carbonate de potassium dans 200 ml de diméthylsulfoxyde.

On a refroidi, dilué avec 400 ml d'eau et extrait à l'acétate d'éthyle.

On a lavé plusieurs fois à l'eau, séché sur sulfate de sodium, filtré et évaporé à sec sous pression réduite.

On a obtenu 61,6 g d'huile jaune de N-(3-diméthylamino-propyl)-N',N'-diméthyl-N-(4-nitro-phényl)-propane-1,3-diamine attendu.

# b) Préparation du di-méthylsulfate de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4nitro-aniline

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 1, étape a) ci-dessus.

A partir de 61,6 g (0,2 mole) de N-(3-diméthylamino-propyl)-N',N'-diméthyl-N-(4-nitro-phényl)-propane-1,3-diamine obtenu à l'étape précédente et de 42,1 ml (0,44 mole) de sulfate de méthyle, on a obtenu 88,5 g de cristaux jaunes de di-méthylsulfate de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-nitro-aniline qui ont fondu à 196°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>20</sub>H<sub>40</sub>N<sub>4</sub>O<sub>10</sub>S<sub>2</sub> était :

%	С	Н	Ν	0	S
Calculé :	42,84	7,19	9,99	28,54	11,44
Trouvé :	42.68	7.20	9.87	28,60	11,44

# c) Réduction du di-méthylsulfate de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-nitroaniline

15

20

Dans un hydrogénateur on a placé 78,5 g (0,14 mole) de di-méthylsulfate de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-nitro-aniline, 15 g de palladium à 5% sur charbon (contenant 50% d'eau), 250 ml d'isopropanol et 250 ml d'eau.

La réduction s'est faite en une demi-heure sous une pression d'hydrogène d'environ 8 bars et à une température qui a été portée progressivement à 70°C. Après filtration du catalyseur sous azote on a coulé sur de l'acide chlorhydrique aqueux.

On a évaporé le filtrat à sec sous pression réduite et chauffé dans l'éthanol absolu chlorhydrique environ 5N pour compléter l'échange d'anions.

Après séchage à 40°C sous vide et sur potasse on a obtenu 51,4g de cristaux blancs qui ont fondu à 253-260°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{18}H_{38}N_4Cl_4 + \frac{1}{2}H_2O$  était :

%	С	Н	N	Ο.	Cl
Calculé	46,86	8,52	12,14	1,73	30,74
Trouvé	46,70	8,42	11,78	2,30	30,83

EXEMPLE DE PREPARATION 3 : Synthèse du dichlorhydrate, monochlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-

#### 5 ammonium

### a) Préparation de la N1,N1-diéthyl-N4-(4-nitro-phényl)-pentane-1,4-diamine

Sous agitation on a chauffé pendant 5 heures au reflux un mélange de 56,4 g (0,4 mole) de 1-fluoro-4-nitro-benzène, de 79,1 g (0,5 mole) de N1,N1-diéthylpentane-1,4-diamine et de 33,0 g (0,24 mole) de carbonate de potassium dans 200 ml d'eau.

On a refroidi la suspension huileuse et extrait à l'acétate d'éthyle.

On a lavé plusieurs fois à l'eau, séché sur sulfate de sodium, filtré et évaporé à sec sous pression réduite.

On obtient 93,4 g d'huile jaune de N1,N1-diéthyl-N4-(4-nitro-phényl)-pentane-1,4-diamine dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{15}H_{25}N_3O_2 + \frac{1}{4}H_2O$  était :

%	С	Н	Ν	0
Calculé	63,46	9,05	14,80	12,68
Trouvé	63,61	8,92	14,68	12.66

# b) Préparation du méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-ammonium

5 On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 1, étape a).

A partir de 92,7 g (0,331 mole) de N1,N1-diéthyl-N4-(4-nitro-phényl)-pentane-1,4-diamine obtenu à l'étape précédente et de 38,0 ml (0,4 mole) de sulfate de méthyle on a obtenu 127,2 g d'une huile orangée de méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-ammonium dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{17}H_{31}N_3O_6S+\frac{1}{2}H_2O$  était :

%	С	Н	Ν	0	S
Calculé	49,26	7,78	10,14	25,09	7,74
Trouvé	49,40	7,83	9,79	25,18	7,99

### c) Réduction du méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]ammonium

15

20

10

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 2, étape c).

A partir de 126,5 g (0,312 mole) de méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[4-(4-nitrophénylamino)-pentyl]-ammonium obtenu à l'étape précédente on a obtenu 62,5 g de cristaux blancs qui ont fondu à 200-208°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire était conforme à celle calculée pour  $C_{16}H_{32}N_3Cl_3$ .

EXEMPLE DE PREPARATION 4 : Synthèse du dichlorhydrate, monochlorure de {2-[(4-amino-phényl)-méthyl-amino]-éthyl}-triméthyl-ammonium

5

a) Préparation du méthylsulfate de triméthyl-{2-[méthyl-(4-nitro-phényl)-amino]-éthyl}-ammonium

10

15

20

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 1, étape a).

A partir de 57,0 g (0,255 mole) de N,N,N'-triméthyl-N'-(4-nitro-phényl)-éthane-1,2-diamine et de 35,4 g (0,288 mole) de sulfate de méthyle on a obtenu 84,0 g de cristaux jaunes de méthylsulfate de triméthyl-{2-[méthyl-(4-nitro-phényl)-amino]-éthyl}-ammonium qui ont fondu à 182°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{13}H_{23}N_3O_6S$  était :

%	С	Н	N	0	S
Calculé	44,69	6,64	12,03	27,47	9,18
Trouvé	44,51	6,64	11,92	27,28	9,12

# b) Réduction du méthylsulfate de triméthyl-{2-[méthyl-(4-nitro-phényl)-amino]éthyl}-ammonium

Dans un hydrogénateur on a placé 69,9 g (0,2 mole) de méthylsulfate de triméthyl-{2-[méthyl-(4-nitro-phényl)-amino]-éthyl}-ammonium obtenu à l'étape

précédente, 20 g de palladium à 5% sur charbon (contenant 50% d'eau), 250 ml d'isopropanol et 250 ml d'eau.

La réduction s'est faite en une ½ heure sous une pression d'hydrogène d'environ 8 bars et à une température qui a été portée progressivement à 70°C.

Après filtration du catalyseur sous azote on a coulé sur de l'acide chlorhydrique aqueux.

On a évaporé le filtrat à sec sous pression réduite et chauffé dans l'éthanol absolu chlorhydrique environ 5N pour compléter l'échange d'anions.

Après séchage à 40°C sous vide et sur potasse on a obtenu 42,6 g de cristaux beige clair qui ont fondu à une température supérieure à 260°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>N<sub>3</sub>Cl<sub>3</sub> + 1/3 H<sub>2</sub>O était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	44,66	7,70	13,02	1,65	32,96
Trouvé	45,04	7,69	12,87	1,52	33,12

15 <u>EXEMPLE DE PREPARATION 5</u>: Synthèse du dichlorhydrate, monochlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium

a) Préparation du méthylsulfate de triméthyl-[3-(4-nitro-phénylamino)-propyl]-ammonium)

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 1, étape a).

A partir de 33,5 g (0,15 mole) de N,N-diméthyl-N'-(4-nitro-phényl)-propane-1,3-diamine et de 15,7 ml (0,165 mole) de sulfate de méthyle on a obtenu 49,2 g de cristaux jaune pâle de méthylsulfate de triméthyl-[3-(4-nitro-phénylamino)-propyl]-ammonium qui ont fondu à 168°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>13</sub>H<sub>23</sub>N<sub>3</sub>O<sub>6</sub>S était :

10

%	С	С	N	0	S
Calculé	44,69	6,64	12,03	27,47	9,18
Trouvé	44,65	6,72	12,05	27,48	9,22

# b) Réduction du méthylsulfate de triméthyl-[3-(4-nitro-phénylamino)-propyl]ammonium

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 4, étape b).

A partir de 38,6 g (0,1105 mole) de méthylsulfate de triméthyl-[3-(4-nitrophénylamino)-propyl]-ammonium obtenu à l'étape précédente on obtenu 25,6 g de cristaux blancs qui ont fondu avec décomposition à 248°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{12}H_{24}N_3Cl_3 + \frac{1}{2}H_2O + \frac{1}{2}CH_3CH_2OH$  était :

%	С	H	N	0	CI
Calculé	44,77	8,09	12,05	4,59	30,50
Trouvé	45,22	8,03	12,05	4,44	30,80

EXEMPLE DE PREPARATION 6: Synthèse du dichlorhydrate, monochlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium

a) Préparation du méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-éthyl]-ammonium

On a utilisé le mode opératoire décrit pour l'exemple 1, étape a).

A partir de 21,5 g (0,091 mole) de N,N-diéthyl-N'-(4-nitro-phényl)-éthane-1,2-diamine on a obtenu 21,0 g de cristaux jaune pâle qui ont fondu à 118°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>13</sub>H<sub>22</sub>N<sub>3</sub>O<sub>2</sub>S était :

%	С	Н	N	0	S
Calculé	46,27	6,73	11,56	26,41	8,82
Trouvé	45,99	7,01	11,46	26,63	8,91

b) Réduction du méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-éthyl]ammonium

La réduction a été effectuée selon le mode opératoire décrit ci-dessus à l'exemple 1, étape b).

A partir de 20,0 g (0,055 mole) de méthylsulfate de diéthyl-méthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-éthyl]-ammonium on a obtenu, après chauffage dans l'éthanol absolu chlorhydrique environ 5N pour compléter l'échange d'anions, 14,0 g de

cristaux blancs qui ont fondu avec décomposition à 231°C. (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{13}H_{26}N_3Cl_2 + \frac{1}{2}H_2O$  était :

. %	· C	. <b>H</b>	- N	0	CI
Calculé	45,96	8,01	12,37	2,35	31,31
Trouvé	46,58	7,81	12,37	1,30	31,94

5

EXEMPLE DE PREPARATION 7: Synthèse du monochlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium, dichlorhydrate, monohydrate

- a) Préparation du [4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium
- On a chauffé pendant 7 heures au reflux une solution de 111,7 g (0,40 mole) de N1,N1-diéthyl-N4-(4-nitro-phényl)-pentane-1,4-diamine obtenu à l'étape a) de l'exemple de préparation 3 décrit ci-dessus dans 222 ml de 1-chloro-éthanol. On a évaporé le 1-chloro-éthanol sous pression réduite et repris l'huile orangée dans 200 ml d'éthanol absolu.
- Le composé cristallisé a été essoré et purifié par recristallisation de l'éthanol à 96° au reflux.

10

15

On a obtenu 69,5 g de cristaux jaune pâle de chlorure de [4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium qui ont fondu à 176°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{17}H_{30}N_3O_3Cl$  était :

%	С	Н	Ν	0	CI
Calculé	56,74	8,40	11,68	13,34	9,85
Trouvé	56,95	8,40	11,76	13,37	9,82

Réduction du chlorure de [4-(4-nitro-phé

de [4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-

hydroxyéthyl)-ammonium

On a utilisé le mode opératoire décrit ci-dessus à l'exemple 2, étape c).

A partir de 66,6 g (0,185 mole) de chlorure de [4-(4-nitro-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium obtenu ci-dessus à l'étape précédente, on a obtenu 54,0 g de cristaux blancs de chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium, dichlorhydrate, monohydrate qui ont fondu à 181°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>17</sub>H<sub>34</sub>N<sub>3</sub>OCl<sub>3</sub>, H<sub>2</sub>O était :

%	С	Н	N	Ο	CI
Calculé	48,52	8,62	9,98	7,60	25,27
Trouvé	48,11	8,63	9,87	8,25	25,51

EXEMPLE DE PREPARATION 8: Synthèse du chlorure de 1-{[5-amino-2-(2-hydroxyéthylamino)-phénylcarbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium, trichlorhydrate

- a) Préparation du 2-chloro-N-[2-(2-hydroxyéthylamino)-5-nitro-phényl]-acétamide
- On a mis en solution 82,5g (0,418 mole) de 2-(2-amino-4-nitro-phénylamino)éthanol dans 400 ml de diméthylformamide et ajouté 34,6g (0,25 mole) de carbonate de potassium.
  - On a refroidi à 5°C et coulé goutte à goutte 34,7 ml (0,46 mole) de chlorure de chloracétyle en maintenant la température entre 5 et 12°C.
- On a agité pendant une heure supplémentaire et versé le milieu réactionnel dans un mélange de 2 litres d'eau glacée et de 100 ml d'acide chlorhydrique à 36%.
  - Le précipité cristallisé a été essoré et purifié par recristallisation de l'acétonitrile au reflux.
- On a obtenu 77,7 g de cristaux jaunes de 2-chloro-N-[2-(2-hydroxyéthylamino)-5-nitro-phényl]-acétamide qui ont fondu à 206°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>10</sub>H<sub>12</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>Cl était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	43,89	4,42	15,35	23,38	12,95
Trouvé	43,83	4,63	15,23	22,87	13,00

b) Préparation du chlorure de 1-{[2-(2-hydroxyéthylamino)-5-nitro-phényl-carbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium

On a chauffé pendant 3 heures au reflux un mélange de 33,0 g (0,12 mole) de 2-chloro-N-[2-(2-hydroxyéthylamino)-5-nitro-phényl]-acétamide obtenu ci-dessus à l'étape précédente et de 27,4 g (0,24 mole) de 1,4-diméthyl-pipérazine dans 300 ml d'isobutanol.

On a laissé revenir le mélange à température ambiante, essoré le composé cristallisé et recristallise de l'éthanol à 96° au reflux.

On a obtenu 33,8 g de cristaux jaune clair de chlorure de 1-{[2-(2-hydroxyéthyl-amino)-5-nitro-phénylcarbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium qui ont fondu à plus de 260°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire était conforme à celle calculée pour C<sub>16</sub>H<sub>26</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>Cl.

c) Réduction du chlorure de 1-{[2-(2-hydroxyéthylamino)-5-nitro-phényl-carbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium

On a utilisé le mode opératoire décrit ci-dessus à l'exemple 2, étape c).

A partir de 33,0 g (0,085 mole) de chlorure de 1-{[2-(2-hydroxy-éthylamino)-5-nitro-phénylcarbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-piperazin-1-ium obtenu ci-dessus à l'étape précédente on a obtenu 29,3 g de cristaux blancs de chlorure de 1-{[5-amino-2-(2-hydroxyéthylamino)-phénylcarbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium, trichlorhydrate qui ont fondu avec décomposition à 250-260°C (Kofler) et dont la RMN 1H était conforme à celle du produit attendu.

25

EXEMPLE DE PREPARATION 9 : Synthèse du chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium, dichlorhydrate, éthanol

5

10

#### a) Préparation du triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]-ammonium

On a chauffé pendant 10 heures au reflux un mélange de 141,1 g (1 mole) de 1-fluoro-4-nitro-benzène, de 122,6 g (1,2 mole) de N1,N1-diméthyl-propane-1,2-diamine et de 82,8 g (0,6 mole) de carbonate de potassium dans 400 ml d'eau.

On a refroidi le mélange à température ambiante, éliminé la phase aqueuse et repris l'huile orangée dans l'acétate d'éthyle.

Après lavage à l'eau, séchage sur sulfate de sodium anhydre, filtration et évaporation à sec sous pression réduite, on a obtenu 209,0 g de cristaux orangés qui ont fondu à moins de 50°C (Kofler).

## b) Préparation du méthosulfate de triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]ammonium

20

On a dissous 111,6 g (0,5 mole) de triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]ammonium obtenu à l'étape précédente dans un litre d'acétate d'éthyle à température ambiante et ajouté goutte à goutte 57,1 ml (0,6 mole) de sulfate de méthyle.

25 On a chauffé le mélange pendant une ½-heure à 60-65°C sous agitation.

Le précipité cristallisé a été essoré, lavé à l'acétate d'éthyle et séché sous vide à 45°C.

On a obtenu 160,9 g de cristaux jaune pâle de méthosulfate de triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]-ammonium qui ont fondu à 235°C et dont l'analyse élémentaire calculée pour  $C_{13}H_{23}N_3O_6S$  était :

%	С	Н	N	0	S
Calculé	44,69	6,64	12,03	27,47	9,18
Trouvé	44,62	6,67	11,92	27,42	9,21

c) Réduction du méthosulfate de triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]ammonium

10

15

5

On a utilisé le mode opératoire décrit ci-dessus à l'exemple 2, étape c).

A partir de 104,8 g (0,3 mole) de méthosulfate de triméthyl-[2-(4-nitro-phénylamino)-propyl]-ammonium obtenu ci-dessus à l'étape précédente, on a obtenu 72,0 g de cristaux blancs de chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium, dichlorhydrate, éthanol qui ont fondu avec décomposition à plus de 260°C (Kofler) et dont l'analyse élémentaire calculée pour C<sub>12</sub>H<sub>24</sub>N<sub>3</sub>Cl<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>OH était :

% C H N O
Calculé 46,35 8,34 11,58 4,41
Trouvé 46,06 8,36 11,33 5,09

#### **EXEMPLES D'APPLICATION**

### EXEMPLES 1 à 5 DE TEINTURE EN MILIEU BASIQUE

On a préparé les compositions tinctoriales suivantes (teneurs en grammes) :

EXEMPLE	1	2	3	4	5
Monochlorure, dichlorhydrate, monohydrate de [2-(2,5-Diamino- phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl- ammonium (composé de formule (I))	1,08	1,08	1,08	1,08	1,08
Résorcine (Coupleur)	-	0,33	_	_	-
Méta-aminophénol (Coupleur)	-	-	0,327	-	-
2-méthyl 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino phénol (Coupleur)	-	-	-	0,543	-
Dichlorhydrate de 2,4-diamino- phénoxyéthanol (Coupleur)	~	-	-	-	0,675
Support de teinture commun	(*)	(*)	(*)	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g				

#### (\*) Support de teinture commun :

10

- Ethanol à 96°

20 g

- Sel pentasodique de l'acide diéthylène triamine pentacétique vendu sous la dénomination MASQUOL DTPA par la société PROTEX

1,08 g

- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse à 35 % de M.A.

0,58 g M.A.

15 - Ammoniaque à 20 %

10 g

Au moment de l'emploi, on a mélangé poids pour poids chacune des compositions tinctoriales ci-dessus avec une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) de pH 3.

20

Le mélange obtenu a été appliqué sur des mèches de cheveux gris, naturels ou permanentés, à 90 % de blancs pendant 30 minutes. Les mèches ont ensuite

été rincés, lavés avec un shampooing standard, rincées à nouveau puis séchées.

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

EXEMPLE pH de TEINTURE		Nuance sur cheveux naturels	Nuance sur cheveux permanentés	
1	10 ± 0,2	Blond beige cendré irisé	Blond foncé cendré irisé	
2	10± 0,2	Blond foncé nacré	Châtain irisé violine	
3	10 ± 0,2	Violine cendré	Violine cendré	
4	10 ± 0,2	Violine irisé	Violine irisé	
5	10 ± 0,2	Bleu	Bleu	

5

### EXEMPLES 6 à 8 DE TEINTURE EN MILIEU BASIQUE

On a préparé les compositions tinctoriales suivantes (teneurs en grammes) :

EXEMPLE	6	7	8
Chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl- ammonium, dichlorhydrate, éthanol (composé de formule (I))	1,09	-	-
Monochlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]- diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium, dichlorhydrate, monohydrate (composé de formule (I))	•	1,26	-
Chlorure de 1-{[5-amino-2-(2-hydroxyéthylamino)-phénylcarbamoyl]-méthyl}-1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium, trichlorhydrate (composé de formule (I))	-	-	1,40
6-hydroxybenzomorpholine (Coupleur)	0,453	•	•
1,3-dihydroxy 2-méthyl benzène (Coupleur)	-	0,372	
3-amino phénol (Coupleur)	-	-	0,327
Support de teinture commun	(*)	(*)	(*)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100 g

#### (\*) Support de teinture commun :

il est identique à celui utilisé pour les exemples de teinture 1 à 5 ci-dessus.

Au moment de l'emploi, on a mélangé poids pour poids chacune des compositions tinctoriales ci-dessus avec une solution de peroxyde d'hydrogène à 20 volumes (6 % en poids) de pH 3.

Le mélange obtenu a été appliqué sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs pendant 30 minutes. Les mèches ont ensuite été rincés, lavés avec un shampooing standard, rincées à nouveau puis séchées.

Les nuances obtenues figurent dans le tableau ci-après :

EXEMPLE	pH de teinture	Nuance obtenue		
6	10 ± 0,2	Acajou doré		
7	10 ± 0,2	Blond foncé gris irisé		
8	10 ± 0,2	Blond très clair beige doré		

#### REVENDICATIONS

1. Composés de formule (I) suivante, et leurs sels d'addition avec un acide :

$$R_2$$
 $R_3$ 
 $R_1$ 
 $R_3$ 
 $R_1$ 
 $R_3$ 
 $R_1$ 
 $R_3$ 

dans laquelle :

5

10

15

20

25

• R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, qui peuvent être identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un atome d'halogène; un groupement Z; un radical alkyl(C1-C<sub>6</sub>) carbonyle; un radical aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle; un radical N-Z-aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle; un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle; un radical aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical N-Z-aminoalkyl(C<sub>1</sub>radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminoalkyl(C<sub>1</sub>- $C_6$ )carbonylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un  $C_6$ )carbonylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical N,N-dialkyl( $C_1$ - $C_6$ )aminoalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical carboxy; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ ) carboxy; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) sulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-Z-aminosulfonyle; un radical N-alkyl(C1-C6)aminosulfonyle; un radical N,N-dialkyl(C1-C6)aminosulfonyle; un radical aminosulfonylalkyle(C1- $C_6$ ); un radical N-Z-aminosulfonylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical N-alkyl( $C_1$ radical  $C_6$ )aminosulfonyl-alkyle( $C_1$ - $C_6$ ) un  $C_6$ )aminosulfonylalkyle( $C_1$ - $C_6$ ); un radical carbamyle; un radical N-alkyl( $C_1$ -C<sub>6</sub>)carbamyle; un radical N,N-dialkyl-(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle; un radical carbamylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical polyhydroxyalkyle en C2-C6; un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6; un radical trifluoroalkyle en

C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical cyano; un groupement OR<sub>6</sub> ou SR<sub>6</sub>; un groupe amino radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxy, un protégé par trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, aminoalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, N-Z-aminoalkyl(C<sub>1</sub>- $C_6$ )carbonyle, N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )aminoalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, N,N-dialkyl( $C_1$ - $C_6$ )aminoalkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxy, carbamyle, N-alkyl( $C_1$ -N,N-dialkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle, C<sub>6</sub>)carbamyle, N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonyle, aminosulfonyle, N-Z-aminosulfonyle, N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, ou par groupement Z; ou un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ , alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle, N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamyle N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupement Z;

15

20

25

30

10

5

• R<sub>6</sub> désigne un radical alkyle en C₁-C<sub>6</sub> ; un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; un groupement Z; un radical alcoxy(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aryle; un radical benzyle; un radical carboxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical cyanoalkyle en C1-C6; un radical carbamylalkyle en C1-C6; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical trifluoroalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfinylalkyle en  $C_1-C_6$ ; un radical alkyl( $C_1-C_6$ )sulfonylalkyle en  $C_1-C_6$ ; un radical alkyl( $C_1-C_6$ ) C<sub>6</sub>)carbonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminoalkyle en (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>); un radical aminoalkyle en (C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>) dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux différents choisis parmi les radicaux alkyle(C1-C6), identiques ou monohydroxyalkyle( $C_1-C_6$ ), polyhydroxyalkyle( $C_2-C_6$ ), alkyl( $C_1-C_6$ )carbonyle, formyle, trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, carbamyle, N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamyle, N,N-dialkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamyle, thiocarbamyle, alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle, et le groupement Z;

A représente un groupement -NR₄R₅ ou un radical hydroxyle ;

5

10

15

20

• R4 et R5, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un groupement Z; un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alcoxy(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aryle; un radical benzyle; un radical cyanoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical thiocarbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical trifluoroalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical sulfoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> ; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfinylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> ; un radical aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-Z-aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical N,Ndialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)aminosulfonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> ; un radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>; un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, carbamyle, N-alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle ou N,N-dialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbamyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle, formyle, trifluoroalkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carboxy, thiocarbamyle, ou par un groupement Z;

25

• Z représente un groupement de formule (II) suivante :

PCT/FR98/01534

$$\begin{array}{c|c}
 & R_{10} \\
 & R_{7} \\
 & R_{8} \\
 & R_{9}
\end{array}$$
(II)

dans laquelle:

- B est un bras de liaison qui représente une chaîne alkyle comportant de préférence de 1 à 14 atomes de carbone, linéaire ou ramifiée pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, et pouvant porter une ou plusieurs fonctions cétone;
- 10 R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub>, identiques ou différents, représentent un radical alkyle en un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un  $C_1-C_6$ polyhydroxyalkyle en C2-C6, un radical alcoxy(C1-C6)alkyle en C1-C6, un radical cyanoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical trialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)silanealkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> ou un radical aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> dont l'amine est protégée par un 15 radical alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)carbonyle, carbamyle, ou alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfonyle; deux des radicaux R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub> peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons carboné ou contenant un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle 20 pouvant être ou non substitué par un atome d'halogène, un radical hydroxyle, un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical monohydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical polyhydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub>, un radical nitro, un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C1-C6, un radical alcoxy en C1-C6, un radical trialkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)silanealkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical amido, un radical 25 aldéhydo, un radical carboxyle, un radical alkylcarbonyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, un radical thio, un radical thioalkyle en C1-C6, un radical alkyl(C1-C6)thio, un

5

10

15

20

radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle ou alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle;

l'un des radicaux R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub> et R<sub>9</sub> peut également représenter un second groupement Z identique ou différent du premier groupement Z ;

- X représente un anion monovalent ou divalent;
- $R_{10}$  représente un radical alkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical monohydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical polyhydroxyalkyle en  $C_2$ - $C_6$ ; un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ , un radical aminoalkyle en  $C_1$ - $C_6$  dont l'amine est protégée par un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbonyle, carbamyle ou alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonyle; un radical carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical cyanoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical carbamylalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical trifluoroalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical trialkyl( $C_1$ - $C_6$ )silanealkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical sulfonamidoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carboxyalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonylalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical alkyl( $C_1$ - $C_6$ )cétoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )carbamylalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonamidoalkyle en  $C_1$ - $C_6$ ; un radical N-alkyl( $C_1$ - $C_6$ )sulfonamidoalkyle en  $C_1$ - $C_6$
- x est un nombre entier égal à 0 ou 1 ; avec les conditions suivantes :
  - lorsque x = 0, alors le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux  $R_7$  à  $R_9$ ;
- lorsque x = 1, alors deux des radicaux R<sub>7</sub> à R<sub>9</sub> forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons tel que défini précédemment, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé;

5

10

#### étant entendu :

- que le nombre de groupements Z est au moins égal à 1;
- que lorsque A représente un groupement -NR<sub>4</sub>R<sub>5</sub> dans lequel R<sub>4</sub> ou R<sub>5</sub> représente un groupement Z dans lequel le bras de liaison B représente une chaîne alkyle comportant une fonction cétone, alors ladite fonction cétone n'est pas directement rattachée à l'atome d'azote du groupement -NR<sub>4</sub>R<sub>5</sub>;

et à l'exclusion du iodure 4-amino 2-fluoro N-(triméthylammonium-éthyl) aniline, du iodure de 4-amino 2-trifluorométhyl N-(triméthylammonium-éthyl) aniline; du iodure de 4-amino 2-cyano N-(triméthylammonium-éthyl) aniline; du iodure de 2-(4-aminophénylamino)éthyl-triméthyl ammonium; du chlorure de 4-amino 3-méthyl N-éthyl, N-(triméthylammonium-éthyl) aniline et de leurs sels d'addition avec un acide.

- 2. Composés selon la revendication 1, caractérisés par le fait que X représente un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkyl(C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>)sulfate.
- 3. Composés selon la revendication 1 ou 2, caractérisés par le fait qu'ils sontchoisis parmi :
  - le chlorure de [2-(2,5-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium monohydrate;
  - le dichlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)ammonium;
  - le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
  - le chlorure de {2-[(4-aminophényl)-méthyl-amino]-éthyl}-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
- 30 le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-2-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-

ammonium;

- le chlorure de [4-(4-amino-3-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de 1-{[5-amino-2-(2-hydroxyéthylamino)-phénylcarbamoyl]-méthyl}-
- 5 1,4-diméthyl-pipérazin-1-ium;
  - et leurs sels d'addition avec un acide.
  - 4. Composés selon la revendication 3, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
- le chlorure de [2-(2,5-Diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium monohydrate;
  - le chlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline ;
  - le chlorure de [4-(4-Amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium ;
- le chlorure de {2-[(4-aminophényl)-méthyl-amino]-éthyl}-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium ;
  - le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium;
  - et leurs sels d'addition avec un acide.

20

5. Utilisation des composés de formule (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 4, à titre de base d'oxydation pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux.

- 6. Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications
- 1 à 4, à titre de base d'oxydation

- 7. Composition selon la revendication 6, caractérisée par le fait que le ou les composés de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 8. Composition selon la revendication 7, caractérisée par le fait que le ou les composés de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 9. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 8, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
- 10. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 9, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
  - 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 10, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines différentes des composés de formule (I), les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols différents des composés de formule (I), les ortho-aminophénols et les bases hétérocycliques.
- 12. Composition selon la revendication 11, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
  - 13. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 12, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.

30

14. Composition selon la revendication 13, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.

5

15. Composition selon la revendication 13 ou 14, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de 0,0001 à 10 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.

ل

10 16. Composition selon l'une quelconque des revendications 6 à 15, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les sulfates, les citrates, les succinates, les tartrates, les lactates et les acétates.

20

. 15

17. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 6 à 16, et que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante appliquée simultanément ou séquentiellement de façon séparée.

- 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates.
  - 19. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renferme une composition tinctoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 6 à 16 et un second compartiment renferme une composition oxydante.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

I. national Application No PCT/FR 98/01534

A. CLASS IPC 6	CO7C211/63 CO7C217/84 A61K7/13	CO7D295/14	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	
	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7C A61K CO7D	on symbols)	
Documenta	ition searched other than minimum documentation to the extent that si	uch documents are included in the fields searc	ched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.
X	US 5 139 532 A (CHAN A C ET AL) 18 August 1992 cited in the application see claims; examples		1-19
Α	EP 0 673 926 A (OREAL) 27 Septemb see examples 24,27	per 1995	1-19
A	DE 12 92 784 B (HENKEL UND CIE. 0 17 April 1969 see example 1	G.M.B.H.)	1-19
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in	annex.
"A" docume consid "E" earlier of filling of which citation "O" docume other of the comme	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but	"Y" document of particular relevance; the claranot be considered to invention "Y" document of particular relevance; the claranot be considered novel or cannot be inventive step when the document of particular relevance; the claranot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more ments, such combined with one or more ments.	ne application but bry underlying the  aimed invention be considered to ument is taken alone aimed invention entive step when the e other such docu- a to a person skilled
<del></del>	nan the priority date claimed	"&" document member of the same patent fa	<del></del>
	actual completion of the international search  November 1998	Date of mailing of the international search	ch report .
Name and n	nailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040; Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Pauwels, G	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

I. lational Application No PCT/FR 98/01534

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US 5139532	A	18-08-1992	CA DE DE EP ES US	2080412 A 69209011 D 69209011 T 0544400 A 2085574 T 5198584 A	28-05-1993 18-04-1996 07-11-1996 02-06-1993 01-06-1996 30-03-1993	
EP 0673926	Α	27-09-1995	FR CA DE DE ES JP JP US	2717801 A 2145343 A 69500217 D 69500217 T 2103144 T 2672277 B 7291920 A 5735910 A	29-09-1995 25-09-1995 15-05-1997 17-07-1997 16-08-1997 05-11-1997 07-11-1995 07-04-1998	
DE 1292784	B		GB LU NL NL US	909700 A 36853 A 122875 C 236431 A 3100739 A	13-08-1963	

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 98/01534

A. CLASSE CIB 6	C07C211/63 C07C217/84 A61K7/13	C07D295/14	
Selon la cia	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classifica	tion nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documental CIB 6	tion minimale consultee (système de classification suivi des symboles de CO7C A61K CO7D	classement)	
	tion consultée autre que la documentationminimale dans la mesure où c		
Base de dor utilisés)	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (n	om de la base de données, et si cela est r	ealisable, termes de recherche
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégone :	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication de	es passages pertinents	no. des revendications visées
X	US 5 139 532 A (CHAN A C ET AL) 18 août 1992 cité dans la demande voir revendications; exemples		1-19
A	EP 0 673 926 A (OREAL) 27 septembr voir exemples 24,27	e 1995	1-19
А	DE 12 92 784 B (HENKEL UND CIE. G. 17 avril 1969 voir exemple l	M.B.H.)	1-19
Voir	la suite du cadre C pour la finde la tiste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
"A" docume conside "E" docume ou aprimité autre docume une ex	ent définissant l'état général de tatechnique, non déré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date dedépôt international rès cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendcation de é ou cité pour déterminer la date depublication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à apposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôtinternational, mais	document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenenant par technique pertinent, mais cité pour coi ou la théorie constituant la base de l'ir document particulièrement pertinent: l'étre considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document coi document particulièrement pertinent; l'en peut être considérée comme implieurs que le document est associé à un documents de même nature, cette coi pour une personne du métier	s à l'état de la imprendre le principe invention revendiquée ne peut omme impliquant une activité insidéré isolément invention revendiquée quant une activité inventive ou plusieurs autres imbinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a étéeffectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	le recherche internationale
	O novembre 1998	20/11/1998	
Nom et adre	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Pauwels, G	

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatirs aux membres de familles de brevets

. .ande Internationale No
PCT/FR 98/01534

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la lamille de brevet(s)		Date de publication
US 5139532	A	18-08-1992	CA DE DE EP ES US	2080412 A 69209011 D 69209011 T 0544400 A 2085574 T 5198584 A	28-05-1993 18-04-1996 07-11-1996 02-06-1993 01-06-1996 30-03-1993
EP 0673926	A	27-09-1995	FR CA DE DE ES JP JP US	2717801 A 2145343 A 69500217 D 69500217 T 2103144 T 2672277 B 7291920 A 5735910 A	29-09-1995 25-09-1995 15-05-1997 17-07-1997 16-08-1997 05-11-1997 07-11-1995 07-04-1998
DE 1292784	В		GB LU NL NL US	909700 A 36853 A 122875 C 236431 A 3100739 A	13-08-1963